

TYLOLAB TARTRATE 200000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Tylosin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TYLOLAB TARTRATE 200000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 33 day

- Lait. 120 hour

-

Porc

- Viande et abats. 21 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/05/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2518667 7/2023

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/05/2023

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0147/001

États membres concernés:

Chypre France Grèce Irlande Roumanie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 11/06/2025

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage